東京環境アレルギー研究所

ITEA ダニアレルゲン (Der p 1) ELISA キット (抗体固相化済)

コード : 10206

ダニアレルゲン(Der p 1)

Der p 1 はヤケヒョウヒダニ (*Dermatophagoides pteronyssinus*: DP) の消化酵素に由来する質量 25 kDa のシステインプロテアーゼであり、DP に対して IgE 陽性を示す成人のうち 80%以上は Der p 1 に IgE 陽性¹⁾ と感作率が高いことから主要アレルゲンとされています。

1) J Allergy Clin Immunol. 1992 May;89(5):1046-60.

キット概要

測定範囲 30-0.47 ng/mL、定量下限濃度は 0.94 ng/mL、反応時間 2 時間 15 分で Der p 1 の測定が可能です。

本キットは、ハウスダスト中の Der p 1 測定、食品原材料におけるダニ混入の検査、アレルゲン低減化効果の検証などに適しています。

なお、本キットは研究用試薬です

試薬構成

	内容	容量	
A	抗体固相化済マイクロプレート(96 ウェル)	8 ウェル×12 ストリップ(2 分包)	
В	Der p 1 標準液(凍結乾燥)	2本(4回測定分)	
С	酵素標識抗 Der p 1 抗体	12 mL×1 本	
D	発色基質液(TMB)	12 mL×1 本	
Е	反応停止液(0.5M 硫酸)	12 mL×1 本	
F	希釈液 (検体・試薬用)	30 mL×2 本	
G	洗浄液(20 倍濃縮液)	30 mL×1 本 (600 mL 分)	
	マイクロプレート用シール	3 枚	
	取り扱い説明書および SDS	各1部	

INSTITUTE OF TOKYO ENVIRONMENTAL ALLERGY

別途必要となる試薬・器具

- 各種マイクロピペット
- ・マイクロプレートミキサー
- ・マイクロプレートウォッシャー*
- ・マルチチャンネルピペット
- ・吸光マイクロプレートリーダー(波長 450 nm) および付属解析ソフト
- ・精製水(20倍濃縮洗浄液の調整)
- ・リザーバーもしくはシャーレ
- ・1.5 mL 以上のマイクロチューブ
- *マルチチャンネルピペットでも洗浄可能

キットの保管

2~8℃で保管ください。

使用上の注意

- ・測定前にはすべての試薬を室温に戻し、撹拌してから使用してください。 洗浄液(20 倍濃縮液)は、高濃度の塩が含まれているため低温では析出することがありま す。その場合は加温して完全に溶解後使用してください。
- ・Der p 1 標準液 (凍結乾燥) を溶解する液量はロット毎に異なりますので、確認したうえで溶解してください。
- ・検量線は Der p 1 標準液を希釈して作製します。毎測定時にプレート毎においてください。 測定は二重測定してください。
- ・マイクロプレート用シールは1回の測定で1枚使用してください。 なお、1プレートを分けて使用する場合は、ストリップのサイズに合わせてシールを切って 使用してください。
- ・Der p 1 標準液(凍結乾燥)(アレルゲン性あり)および反応停止液(0.5M 硫酸)(強酸)を 取り扱う際は、白衣、防護ゴーグル、マスク、グローブを使用した上で、皮膚および粘膜に 付着しないように注意してください。

東京環境アレルギー研究所



各試薬の調整

- ・抗体固相化済マイクロプレート (A) 室温に戻してから開封してください。開封後はできるだけ早く使用してください。
- ・酵素標識抗 Der p 1 抗体(C)室温に戻して、希釈せずに使用してください。
- ・発色基質液 (TMB) (D) 室温に戻して、そのまま使用してください。
- 室温に戻して、そのまま使用してください。強酸につき、使用の際には、粘膜、皮膚、衣服などに付着しないように十分に注意してください。
- ・希釈液(検体・試薬用)(F)室温に戻して、そのまま使用してください。
- · 洗浄液 (20 倍濃縮液) (G)

・ 反応停止液 (0.5M 硫酸) (E)

精製水で20倍に希釈し、1倍洗浄液として使用してください。

1プレート分の測定には、300 mLの1倍洗浄液があれば十分です。

もし、足りない場合は、0.05%Tween20含有リン酸緩衝生理食塩水 (PBS)で代用可能です。

· Der p 1 標準液 (B)

Der p 1 標準液 (B) に下表に記載した容量の精製水を分注後、5 分間静置し、完全に溶解したことを確認ください。この溶解液の Der p 1 濃度は 600 ng/mL となります。

※溶解後は4℃で保管し、10 日以内に使用してください。

表 1. 標準液のロットと溶解液量

標準液ロット No.	SUM051601
溶解に用いる精製水量	73 µl

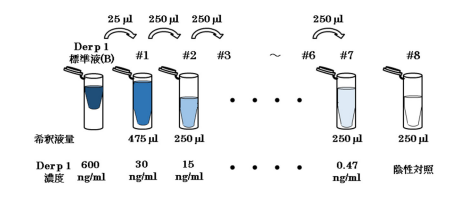
なお、本品はアレルゲン性がありますので、皮膚および粘膜に付着しないように注意してくだ さい。

標準液の調整

8 本のマイクロチューブを用意し、#1~8 まで番号を付与してください。希釈液 (F) 475 μ L を#1 に分注し、溶解した Der p 1 標準液 (B) 25μ L を分注しよく撹拌してください (#1 は 30 ng/mL となります)。#2~8 には 250 μ L の希釈液 (F) を分注しておきます。

#1 から 250 μ L を分取し、#2 に加えよく撹拌してください。同様に#2 から 250 μ L を分取し、#3 に加えよく撹拌してください。#7 まで同様に操作すると検量線を作成するための Der p1 の 2 倍階段希釈列(30 - 0.47 μ m/mL)が調整されます。#8 は μ m/m として使用してください。

#	分注する液量	希釈液量 (F)	Der p 1 終濃度
1	Der p 1 標準液 (B) から 25 μL	475 μL	30 ng/mL
2	#1から 250 μL	250 μL	15 ng /mL
3	# 2 から 250 μL	250 μL	7.5 ng /mL
4	# 3 から 250 μL	250 μL	3.75 ng /mL
5	#4から 250 μL	250 μL	1.88 ng /mL
6	# 5 から 250 μL	250 μL	0.94 ng /mL
7	# 6 から 250 μL	250 μL	0.47 ng /mL
8	なし	250 μL	0 ng /mL (陰性対照)



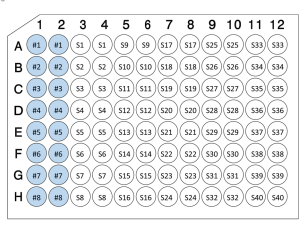
東京環境アレルギー研究所



検体の調整

検体中の Der p 1 濃度が検量線の範囲に入るように、検体を希釈液 (F) で希釈してください。 この際、希釈 1 点では検量線外になる可能性が高いので、2 点以上の希釈を置く事が望まし いです。

下図のように、標準液 (#1~7)、陰性対照 (#8)、検体 (S1~S40) は 2 ウェルずつ分注してください。



測定の手順



1.標準液&検体 添加



Der p 1

- ① Der f 1 標準液、陰性対照 Der f 1 標準液、陰性対照および検体を 100 μ L/ウェル分注します。
- ② プレートシールで密封し室温で1時間静置します。
- ③ プレートウォッシャーまたはマルチチャンネルピペット*1を用いて 洗浄液にてウェルを3回洗浄します。洗浄後、マイクロプレートを 裏返し、ペーパータオル上に5回ほど叩きつけてウェル内の残存液 を除きます。

**マルチチャンネルピペットを用いた洗浄

- (1) ウェル内の液を吸引除去し、(2) 350 μL/ウェルの洗浄液を加えます。
- (3) プレートミキサーを用いて軽く振盪したのち、(4) 洗浄液を吸引除去します。
- この (1) \sim (4) の操作を3回繰り返します。マイクロプレートを裏返し、

ペーパータオル上に5回ほど叩きつけてウェル内の残存液を除きます。



以降の試薬分注にはマルチチャンネルピペットの使用を推奨します。

- ① 酵素標識抗 Der p 1 抗体を 100 μL/ウェル分注します。
- ② プレートシールで密封し室温で1時間静置します。
- ③ 3回洗浄し、ウェル内の残存液は除きます。

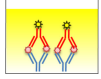


酵素標識抗 Der p 1 抗体



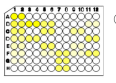
3.発色基質 添加

- ① 発色基質液 (TMB) を 100 μL/ウェル分注します。
- ② プレートシールで密封し**遮光しながら室温で 15 分間静置**します。 徐々に青色に発色します。



4.反応停止液 添加

① プレートは洗浄せずに、反応停止液を 100 μL/ウェル分注します。 黄色に変色します。



① マイクロプレートリーダーを用い、測定波長 450 nm、参照波長 630 nm で吸光度測定し、エクセルファイルとして出力します。 (単波長測定では 450 nm を使用します。)

5.吸光度測定

東京環境アレルギー研究所



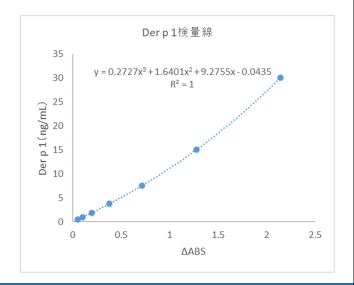
検量線と Der p 1 濃度算出

エクセルファイルのデータを次のように処理します。(例:2重測定、1波長の場合)

- ① 450 nm で測定された 2 つのウェルの吸光度の平均をとります。
- ② Der p 1 標準液および各サンプルの平均吸光度からブランクの平均吸光度を差し引きます。 (これを ΔABS とする)
- ③ Der p 1 標準液の濃度を Y 軸に、ΔABS を X 軸として散布図を描きます。
- ④ 多項式近似曲線(通常実数3次式)を描き、回帰式を求めます。R²(決定係数)が0.99以上であることを確認します。
- ⑤ 各サンプルの $\triangle ABS$ を多項式に代入し、Der p 1 濃度を求め、希釈倍数を乗じてサンプル 原液の Der p 1 濃度を算出します。
- ◎マイクロプレートリーダー付属の解析ソフトがある場合は、それを利用して濃度を算出してください。 X 軸に Der p 1 濃度、Y 軸に吸光度を設定し、検量線を作成します。検量線のカーブフィットは 4-parameter Logistic か多項式近似を使用します。

検量線に検体の吸光度を当てはめて Der p 1 濃度を算出します。

検量線の例



測定性能

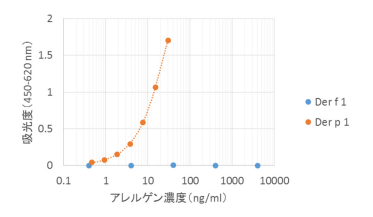
測定精度

日内再現性	CV <5 %
日間再現性	CV <4 %
室内再現性	CV <6 %

Der p 1 試料液を 3 重×6 回測定し、再現性を評価した。

特異性

本 ELISA においては、Der f 1 (0.4、4、40、400、4000 ng/ml) に対する反応は認められず、 Der p 1 を特異的に測定できることが確認された。



以上

2022年11月7日 (ver. 05)